# Method for the identification and/or isolation of specific molecules or populations of molecules

Publication number: DE3722958
Publication date: 1989-01-19

Inventor:

KLEFENZ HEINRICH DR (DE); NENTWIG ULRICH (DE)

Applicant:

KLEFENZ HEINRICH DR (DE)

Classification:

- international:

C12N15/10; C12Q1/68; C12N15/10; C12Q1/68; (IPC1-

7): C12P21/00; C12N15/00; C12P19/34; C12P21/00;

C12R1/91

- European:

C12N15/10C11; C12N15/10D; C12Q1/68A6

Application number: DE19873722958 19870711 Priority number(s): DE19873722958 19870711

Report a data error here

#### Abstract of DE3722958

The method is characterised in that specific properties and/or interactions are utilised. The method according to the invention is highly sensitive, it permits any molecule to be separated out and isolated and populations of molecules containing rare molecules to be worked up and is universally applicable; it permits in an advantageous manner for example the isolation, identification, separation out and fractionation of differentially expressed genes.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(51) Int. Cl. 4:

(19) BUNDESREPUBLIK

<sub>11</sub> DE 3722958 A1





DEUTSCHES PATENTAMT

(2) Aktenzeichen:(2) Anmeldetag:

P 37 22 958.3 11. 7.87

Offenlegungstag: 1:

19. 1.89

**® Offenlegungsschrift** 

(1) Anmeider:

Klefenz, Heinrich, Dr., 6900 Heidelberg, DE

(72) Erfinder:

Klefenz, Heinrich, Dr., 6900 Heidelberg, DE; Nentwig, Ulrich, 4756 Werl, DE

(A) Verfahren zur Identifizierung und/oder Isolierung spezifischer Moleküle bzw. Molekülpopulationen

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Identifizierung und/oder Isolierung spezifischer Moleküle bzw. Molekülpopulationen, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man spezifische Eigenschaften und/oder Wechselwirkungen ausnutzt. Das erfindungsgemäße Verfahren ist hochempfindlich, es gestattet, jedes Molekül abzutrennen und zu isolieren und Molekülpopulationen mit seltenen Molekülen aufzuarbeiten und ist universell anwendbar; es gestattet in vorteilhafter Weise beispielsweise die Isolierung, Identifizierung Abtrennung, Auftrennung differentiell exprimierter Gene.

**JE 37 22 958 A** 

#### Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Identifizierung und/oder Isolierung spezifischer Moleküle bzw. Molekülpopulationen, dadurch gekennzeichnet, daß man spezifische Eigenschaften und/oder Wechselwirkungen ausnutzt.
- 2. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den beteiligten Molekülen bzw. Molekülpopulationen um Desoxy-Ribonukleinsäuren und/oder Ribonukleinsäuren und/oder Proteine und/oder Peptide und/oder organische und/oder anorganische und/oder anorganische Substanzen oder Verbindungen oder dergleichen handelt.
  - 3. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 2, dadurch gekennzeichnet, daß die beteiligten Moleküle eine bestimmte und/oder beliebige Struktur besitzen.
  - 4. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die beteiligten Moleküle mindestens teilweise markiert sind.
  - 5. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um eine nicht radioaktive und/oder radioaktive Markierung mit mindestens einem Marker und/oder mindestens einem Isotop handelt.
  - 6. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß eine Wechselwirkung zwischen Molekülen verschiedener Substanzklassen und/oder gleicher Substanzklassen ausgenutzt wird.
  - 7. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß bestimmte (inhärente) Moleküleigenschaften ausgenutzt werden.
- 8. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß auf der Molekülstruktur beruhende Eigenschaften ausgenutzt werden.
  - 9. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Basensequenz(en) von Desoxyribonukleinsäuren und/oder von Ribonukleinsäuren und/oder von Analoga oder dergleichen ausgenutzt wird (werden).
- 10. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Wechselwirkung zwischen (bestimmten) Basensequenzen von DNA und/oder RNA mit gleichartigen und/oder nicht gleichartigen Molekülen ausgenutzt wird.
  - 1. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß man
    - a) aus RNA-Population 1 (RNA<sub>1</sub>) und RNA-Population 2 (RNA<sub>2</sub>) cDNA<sub>1</sub> und cDNA<sub>2</sub> herstellt
    - b) cDNA<sub>1</sub> mit RNA<sub>2</sub> und cDNA<sub>2</sub> mit RNA<sub>1</sub> hybridisiert und
    - c) das Hybridisierungsgemisch auftrennt bzw. aufarbeitet.
  - 12. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß die Auftrennung nach doppelsträngigen und einzelsträngigen Molekülen erfolgt.
  - 13. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Auftrennung durch Hydroxylapatit-Säulenchromatographie erfolgt.
  - 14. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß die abgetrennte einzelsträngige cDNA durch geeignete Maßnahmen kloniert wird.
  - 15. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß
    - a) die ss cDNA in ds cDNA übergeführt wird

15

30

35

40

45

- b) die ds cDNA in ligierbare Form übergeführt wird und
- c) diese cDNA ligiert und transformiert wird.
- 16. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß die ds cDNA in "blunt end" ds cDNA übergeführt wird.
- 17. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß zur Ligation geeignete Vektoren ggfs. nach Dephosphorylierung eingesetzt werden.
- ggts. nach Dephosphoryhei ung eingesetzt werden.

  18. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß eine und/oder mehrere Komponenten eines und/oder mehrerer Verfahrensschritte mindestens zeitweise und/oder mindestens teilweise in immobilisierter Form vorliegt.
  - 19. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß verschiedene Kombinationen von Verfahrensschritten verwendet werden.
- 20. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 19, dadurch gekennzeichnet, daß einzelne Verfahrensschritte mit Hilfe von in der Natur vorkommenden und/oder synthetischen und/oder beschriebenen Agentien, Substanzen, Katalysatoren, Enzymen und dergleichen durchgeführt werden.
  - 21. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 20, dadurch gekennzeichnet, daß eine und/oder mehrere der Eigenschaften der Wechselwirkungen in den beaufschlagten Verbindungen und/oder Methoden und/oder Verfahrensschritten verknüpft bzw. kombiniert sind.
  - verianrensschritten verknupit bzw. kombiner sind.
     22. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß Kompositionen und/oder Gemische und/oder verschiedene Verfahrensschrittkombinationen beaufschlagt bzw. angewendet werden.

#### Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Identifizierung und/oder Isolierung spezifischer Moleküle bzw. Molekülpopulationen.

Zum Stand der Technik sind die folgenden Literaturstellen zu nennen:

ì

Alt F. W. et al: J. Biol. Chem. Vol. 253,5 (1978) 1357—1370: Selective Multiplication of Dihydrofolate Reductase Genes in Methotrexate-resistant Variants of Cultured Murine Cells	
Aviv H. and Leder P.: Proc. Acad. Sci. Vol. 69, 6 (1972) 1408-1212: Purification of Biologically Active Globin	
Messenger RNA by Chromatography on Oligothymidylic acid-Cellulose Berger S. L. and Birkemeyer C. S.: Biochemistry Vol. 23 (1979) 5143—5149: Inhibition of Intractable Nucleases with Ribonucleoside-Vanadyl Complexes: Isolation of Messenger Ribonucleic Acid from Resting Lymphocytes Bobek L. et al: Proc. Natl. Acad. Sci. Vol. 83 (1986) 5544—5548: Charakterization of a female-specific cDNA derived from a developmentally regulated mRNA in the human blood fluke Schistosoma mansoni Brickell P. M. et al: Nature Vol. 306 (1983) 756—760: Activation of a Qa/Tla class I major histocompatibility	
antigen gene is a general fearure of oncogenesis in the mouse Chirgwin J. M. et al: Biochemistry Vol. 18, 24 (1979) 5294—5299: Isolation of Biologically Active Ribonucleic Acid	1
from Sources Enriched in Ribonuclease Clancy M. C. et al: Proc. Nat. Acad. Sci. Vol. 80 (1983) 3000—3004: Isolation of genes expressed preferentially	
during sporulation in the Yeast Saccharomyces cerevisiae  Davis M. M. et al: Proc. Nat. Acad. Sci. Vol. 81 (1984) 2194—2198: Cell-type-specific cDNA probes and the	1
murine I region: The localisation and orientation of A  Dworkin M. B. and Dawid I. B.: Dev. Biol. 76 (1980) 435-448: Construction of a Cloned Library of Expressed	
Embryonic Gene Sequences from Xenopus laevis  Dworkin M. B. and Dawid I. B.: Dev. Biol. 76 (1980) 449—464: Use of a Cloned Library for the Study of Abundant  Bold (A) BNA during Yearney lawin David and Study of Abundant	
Poly(A) RNA during Xenopus laevis Development Hedrick S. M. et al.: Nature Vol. 308 (1984) 149—153: Isolation of cDNA clones encoding T cell-specific membrane-associated proteins	2
Helman L. J. et al.: Proc. Nat. Acad. Sci. Vol. 84 (1987) 2336—2339: Molecular markers of neuroendocrine development and evidence of environmental regulation	
Hirschhorn R. R. et al.: Proc. Nat. Acad. Sci. Vol. 81 (1984) 6004 — 6008: Cell-cycle-specific cDNAs from mammalian cells temperature sensitive for growth	2
Kavathas P. et al.: Proc. Nat. Acad. Sci. Vol. 81 (1984) 7688—7692: Isolation of the gene encoding the human T-lymphocyte differentiation antigen Leu-2 (T 8) by gene transfer and cDNA substraction	
Lasky L. A. et al.: Proc. Nat. Acad. Sci. Vol. 77,9 (1980) 5317—5321: Messenger RNA prevalence in sea urchin embryos measured with cloned cDNAs	3
Lau L. F. and Nathans D.: EMBO Vol. 4, 12 (1985) 3145—3151: Identification of a set of genes expressed during the G0/G1 transition of cultered mouse cells	·
Lee K. L. et al.: J. Biol. Chem. Vol. 30 (1985) 16433—16438: Molecular Cloning of cDNAs Cognate to Genes Sensitive to Hormonal Control in Rat Liver	
Love J. D. and Minton K. W.: Analytical Biochemistry 150 (1985) 429—441 Screening of Library for Differentially Expressed Gene Using in Vitro Transcripts	3
Linzer D. I. H. and Nathans D.: Proc. Nat. Acad. Sci. Vol. 80 (1983) 4271—4275: Growth-related changes in specific mRMAs of cultered mouse cells	
Matrisisian L. M. et al.: Nucl. Ac. Res. Vol. 13, 3 (1985) 711—726: Epidermal growth factor or serum stimulation of rat fibroblasts induces an elevation in mRNA levels for lactate dehydrogenase and other glycolytic enzymes Rothberg P. G. et al.: Mol. Cell. Biol. Vol. 4, 6 (1984) 1096—1103: Structure and Expression of the Oncogene	4
c-myc in Fresh Tumor Material from Patients with Hematopoietic Malignancies Rhyner T. A., Borbely A. A. and Mallet J.: SENSITIVE HYBRIDIZATION TECHNIQUES AS POWERFUL TOOLS IN MOLEKULAR GENETICS TO IDENTIFY BRAIN-SPECIFIC GENE PRODUCTS in ROLE OF RNA DNA IN BRAIN FUNCTION edited by Giuditta A., Kaplan B. B. and Zomzely-Neurath C. (1986) 303—307 Martinus Nijhoff Publishing Boston/Dordrecht/Lancaster	4
Rhyner T. A. et al.: J. of Neuroscience Res. 16 (1986) 167 — 181: An Efficient Approach for the Selective Isolation of Specific Transcripts From Complex Brain mRNA Populations	
Roewekamp W. and Firtel R. A.: Dev. Biol. 79 (1980) 409—418: Isolation of Developmentally Regulated Genes from Dictyostelium Royer-Pokora B. et al.: Nature Vol. 322 (1986) 32—38: Cloning the gene for an inherited human disorder—chronic granulomatous disease-on the basis of its chromosomal location	50
Sargent T. D. and Dawid I. B.: Science Vol. 222 (1983) 135—139: Differential Gene Expression in the Gastrula of Xenopus laevis  Scott M. P. D. Westrahel K. H. and Birky P. W. L. Call Vol. 24 (1992) 557. 557. Activation of Manager Grant in the Gastrula of Xenopus laevis	
Scott M. R. D., Westphal K. H. and Rigby P. W. J.: Cell Vol. 34 (1983) 557-567: Activation of Mouse Genes in Transformed Cells St. John T. P. and Davis R. W.: Cell Vol. 16 (1979) 443-452: Isolation of Galactose-Inducible DNA Sequences	55
from Saccharomyces cerevisiae by Differential Plaque Filter Hybridisation Timberlake W. E.: Dev. Biol. 78 (1980) 497—510: Developmental Gene Regulation in Aspergillus nidulans	
Vannice J. L., Taylor J. M. and Ringold G. M.: Proc. Nat. Acad. Sci. Vol. 81 (1984) 4241 – 4245: Glucocorticoid-mediated induction of α <sub>1</sub> -acid glycoprotein: Evidence for hormone-regulated RNA processing Williams J. G. and	60
Lloyd M. M.: J. Mol. Biol. 129 (1979) 19-35: Changes in the Abundance of Polyadenylated RNA During Slime Mould Development Measured Using Cloned Molecular Hybridisation Probes  Zimmermann C. R. et al.: Cell Vol. 21 (1980) 709-715: Molecular Cloning and Selection of Genes Regulated in	
Aspergillus Development	
Zurita M. et al.: Proc. Nat. Acad. Sci. Vol. 84 (1987) 2340—2344: Cloning and characterisation of a female genital	65

Lehrbücher:

ţ

Molekulare Genetik, R. Knippers, Thieme Stuttgart/New York 1982 Molekular- und Zellbiologe, P. v. Sengbusch, Springer Berlin/Heidelberg/New York 1979 Molecular Biology Of The Cell, Alberts B., Bray D., Lewis J., Raff M., Roberts K., Watson J. D. Garland New York/London 1983

5 Molecular Cell Biology, Darnell J., Lodish H., Baltimore D., Scientific American 1986

Bei den Verfahren des Standes der Technik werden beispielsweise die gesamten RNA Moleküle einer oder zweier verschiedener Gewebe oder Zellarten oder zweier verschiedener Zustände der gleichen Zellart in markierte cDNAs übergeführt und Replika-Filter von genomischen oder cDNA Banken (differentiell) gescreent. Eine weitere beschriebene Methode geht von zwei cDNAs, die aus zwei verschiedenen Gesamt- oder Poly A+-RNAs hergestellt werden, aus. Die so gewonnenen cDNAs werden jeweils mit der "entgegengesetzten" RNA-Population hybridisiert und anschließend werden die doppelsträngigen cDNA/RNA Moleküle von den einzelsträngigen cDNA Molekülen getrennt. Mit diesen "zustandsspezifischen" cDNAs werden anschließend Gen Banken gescreent.

Die Verfahren und Methoden des Standes der Technik weisen eine ungenügende Sensitivität, Empfindlichkeit und Nachweiswahrscheinlichkeit auf. Sie gestatten lediglich die Isolierung von "häufigen" oder nur zufällig von "seltenen" spezifischen Molekülen. Insbesondere ist die Hybridisierung beim Screenen der Gen Banken konzentrationsabhängig und daher zu unempfindlich.

Demgegenüber liegt vorliegender Erfindung die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zu liefern, welches hochempfindlich ist, welches es gestattet, jedes Molekül zu isolieren und Molekülpopulationen mit "seltenen" Molekülen aufzuarbeiten, und welches universell anwendbar ist.

Diese Aufgabe wird bei einem Verfahren der eingangs genannten Gattung erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß man spezifische Eigenschaften und/oder Wechselwirkungen ausnutzt.

Besondere Ausführungsformen sind dadurch gekennzeichnet,

daß es sich bei den beteiligten Molekülen bzw. Molekülpopulationen um Desoxy-Ribonukleinsäuren und/oder Ribonukleinsäuren und/oder Proteine und/oder Peptide und/oder organische und/oder anorganische und/oder anorganische Substanzen oder Verbindungen oder dergleichen handelt, daß die beteiligten Moleküle eine bestimmte und/oder beliebige Struktur besitzen,

daß die beteiligten Moleküle mindestens teilweise markiert sind,

daß es sich um eine nicht radioaktive und/oder radioaktive Markierung mit mindestens einem Marker und/oder mindestens einem Isotop handelt,

daß eine Wechselwirkung zwischen Molekülen verschiedener Substanzklassen und/oder gleicher Substanzklassen ausgenutzt wird,

daß bestimmte (inhärente) Moleküleigenschaften ausgenutzt werden,

daß auf der Molekülstruktur beruhende Eigenschaften ausgenutzt werden,

daß die Basensequenz(en) von Desoxyribonukleinsäuren und/oder von Ribonukleinsäuren und/oder von Analoga oder dergleichen ausgenutzt wird (werden),

daß die Wechselwirkung zwischen (bestimmten) Basensequenzen von DNA und/oder RNA mit gleichartigen und/oder nicht gleichartigen Molekülen ausgenutzt wird.

Weitere besondere Ausführungsformen sind dadurch gekennzeichnet,

- a) aus RNA-Population 1 (RNA<sub>1</sub>) und RNA-Population 1 (RNA<sub>2</sub>) cDNA<sub>1</sub> und cDNA<sub>2</sub> herstellt
- b) cDNA<sub>1</sub> mit RNA<sub>2</sub> und cDNA<sub>2</sub> mit RNA<sub>1</sub> hybridisiert und
- c) das Hybridisierungsgemisch auftrennt bzw. aufarbeitet,

daß die Auftrennung nach doppelsträngigen und einzelsträngigen Molekülen erfolgt,

daß die Auftrennung durch Hydroxylapatit-Säulenchromatographie erfolgt,

daß die abgetrennte einzelsträngige cDNA durch geeignete Maßnahmen kloniert wird, daß

a) die ss cDNA in ds cDNA übergeführt wird

50

- b) die ds cDNA in ligierbare Form übergeführt wird und
- c) diese cDNA ligiert und transformiert wird,

scher Moleküle bzw. Molekülpopulationen.

daß die ds cDNA in "blunt end" ds cDNA übergeführt wird,

daß zur Ligation geeignete Vektoren ggfs. nach Dephosphorylierung eingesetzt werden,

daß eine und/oder mehrere Komponenten eines und/oder mehrerer Verfahrensschritte mindestens zeitweise und/oder mindestens teilweise in immobilisierter Form vorliegt,

daß verschiedene Kombinationen von Verfahrensschritten verwendet werden,

daß einzelne Verfahrensschritte mit Hilfe von in der Natur vorkommenden und/oder synthetischen und/oder beschriebenen Agentien, Substanzen, Katalysatoren, Enzymen und dergleichen durchgeführt werden, daß eine und/oder mehrere der Eigenschaften der Wechselwirkungen in den beaufschlagten Verbindungen

und/oder Methoden und/oder Verfahrensschritten verknüpft bzw. kombiniert sind,
daß Kompositionen und/oder Gemische und/oder verschiedene Verfahrensschrittkombinationen beaufschlagt

bzw- angewendet werden.
Die Erfindung ermöglicht in sprunghaft gesteigerter Weise die Isolierung und/oder die Identifizierung spezifi-

4

Das erfindungsgemäße Verfahren bietet besondere Vorteile bei der Isolierung/Identifizierung differentiell exprimierter Gene.

In den Rahmen der Erfindung fallen beispielsweise:

Mehrfachhybridisierungen mit gleichen oder verschiedenen RNAs, Hybridisierungen von cDNAs mit Poly A+-RNAs zur Isolierung von Poly A-- und regulatorischen RNAs, Interaktionen mit Proteinen, Hybridisierungen von DNAs mit DNAs und RNAs mit RNAs. Unter Molekülpopulationen versteht man ein Gemisch von Molekülen verschiedener Struktur, Sequenz und ggfs. Länge, wobei jedes Einzelmolekül mindestens einmal vorhanden ist.

So beschreibt die Fig. 1 ein Schema eines der möglichen erfindungsgemäßen Verfahren und Verfahrensanwendungen. Dabei wird aus zwei verschiedenen Ausgangsmaterialien (z. B. stimulierte und unstimulierte, wachsende und ruhende Zellen, alte und junge Zellen, differenzierte und nicht-differenzierte Zellen oder Gewebe oder Organe oder dergleichen) mit (+) und (-) zur Unterscheidung gekennzeichnet) mittels einer geeigneten Methode (beispielsweise GTC-Methode (Guanidinthiocyanat-(Guanidin-Rhodanid)Methode)) RNA gewonnen. Sodann wird die RNA entweder getrennt durch Chromatographie an einer Oligo dT-Säule oder sonstwie aufgetrennt und dann mit entsprechendem Enzym (Reverse Transcriptase) in cDNA übergeführt (cDNA = complementary, copy DNA).

Es ist auch möglich und manchmal vorzuziehen, direkt aus total RNA cDNA herzustellen.

Diese cDNA wird mit "anderer" ("entgegengesetzter" RNA) oder einer sonstigen abzuziehenden Molekülpopulation zusammengebracht unter geeigneten Bedingungen (hybridisiert). Das entstehende Gemisch von cDNA—RNA-Hybriden und einzelsträngiger cDNA wird auf einer Hydroxylapatit-Säule aufgetrennt und mindestens die ss—cDNA gewonnen.

Diese einzelsträngige (ss) cDNA wird in doppelsträngige (ds) cDNA übergeführt mit geeigneten Mitteln, wie Polymerase oder Reverser Transcriptase. Die Enden dieser ds-cDNA werden in ligierbare Form übergeführt ("End-Polishing"), beispielsweise mittels T 4 DNA Polymerase und/oder S 1 Nuclease und/oder Mung Bean Nuclease oder dergleichen. Die so aufbereitete ds—cDNA wird in einen geeigneten Vektor (Plasmid, Phage, Cosmid, Virus, Shuttle Vektor oder dergleichen, der gegebenenfalls in geeigneter Weise vorbereitet wurde, wie Dephosphorylierung, Linkeraddition etc.) ligiert und in kompetente Zellen, eigens vorbereitete und/oder modifizierte E. coli Stämme oder dergleichen transformiert. Die transformierten Zellen werden unter geeigneten und Selektionsbedingungen gezüchtet (ggf. auf Platten) und die Kolonien, Plaques oder sonstige resultierende Zellen (nach Selektion oder mittels markierter Proben) identifiziert und isoliert.

Die Fig. 2 zeigt in schematischer Form die Abläufe zur Isolierung von Poly A- und regulatorischen RNAs. Dabei wird, wie beim Schema der Fig. 1 aus RNA (ss) cDNA hergestellt. Nach Hybridisierung mit "anderer" RNA und HAP-Säulen-Trennung wird die (ss) cDNA mit "anderer" oder "gleicher" Poly A+ RNA hybridisiert. Diese Hybridisierung kann auch gleichzeitig oder unmittelbar anschließend an die erste Hybridisierung erfolgen. Danach erfolgt (wieder) eine Austrennung an einer Hydroxylapatit-Säule.

Die so isolierten (+) bzw. (-) cDNAs entsprechen Poly A- und regulatorischen RNAs und dergleichen, die zur weiteren Charakterisierung wie gemäß Schema der Fig. 1 weiter bearbeitet werden.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung liegt weiterhin, auf einer oder mehreren Stufen die an diesem Punkt vorhandenen Moleküle und dergleichen mit Reagenzien und/oder Substanzen und/oder Methoden und/oder Mitteln zu beaufschlagen, dergestalt, daß eine und/oder mehrere Molekülspezies und/oder Moleküle und/oder Molekülpopulationen spezifisch in Wechselwirkung treten bzw. modifiziert bzw. umgewandelt werden. Beispielsweise können DNA- und/oder RNA-Moleküle und/oder Proteine und dergleichen methyliert, hydrolysiert, gespalten, abgebaut, synthetisiert und dergleichen werden. Diese Beaufschlagung ist gegebenenfalls Molekül-, Molekülstruktur-, Sequenz-, Nukleotid-, Primärstruktur-, Sekundärstruktur-, Tertiärstruktur-, Quartärstrukturspezifisch, wie beispielsweise single-strand-spezifische Binde-Proteine (RNA und/oder DNA, ss und/oder ds), RNA spezifische Hydrolyse für Enzel- und/oder Doppelstränge, DNAse(n) (einzel- und/oder doppelstrang-spezifische), Methylasen, modifizierende Enzyme, interkalierende Agentien, fragmentierende Agentien, modifizierende Agentien und/oder (Teil-) Kombinationen dieser Agentien und/oder dergleichen. Weiterhin liegt es im Rahmen der vorliegenden Erfindung auf einer oder mehreren Stufen unspezifische und/oder spezifische Synthesen zu bewirken, beispielsweise bei der Herstellung des ersten und/oder zweiten DNA-Stranges und/oder bei der Herstellung eines ersten und/oder zweiten RNA-Stranges und dergleichen. Dies kann durch spezifisches und/oder unspezifisches "Primen" und/oder durch Einstellung/Wahl geeigneter Reaktionsbedingungen bewirkt werden. Damit können spezifische und/oder unspezifische (Sub-) Populationen hergestellt und/oder angereichert werden. Diese Molekülpopulationen und/oder Gemische können dann zur spezifischen Auftrennung und/oder Umsetzung entsprechend, beispielsweise wie oben ausgeführt beaufschlagt und/oder bearbeitet wer-

Die Fig. 3 stellt in beispielhafter schematischer Form die Wechselwirkungen zwischen einer Molekülart, beispielsweise einem Protein und/oder einer DNA und/oder einer RNA und einer anderen Molekülart, beispielsweise DNA und/oder RNA, sowie Folgeschritte dar. Es können auch Molekülpopulationen dementsprechend erfindungsgemäß eingesetzt werden.

Dabei wird Gesamt-DNA in Fragmente zerlegt (Restriktionsenzyme, chemisch, mechanisch, physikalisch etc.) und mit einem völlig oder partiell aus Zellen, Gewebe oder dergleichen aufgereinigten Protein beaufschlagt. Nach entsprechender Inkubation werden die aufgrund von Wechselwirkungen entstehende DNA-Protein-Komplexe von freier DNA abgetrennt. Aus den DNA-Proteinkomplexen wird die DNA gewonnen und nach Überführung in ligierbare Form, wie beispielsweise oben ausgeführt oder auf andere geeignete Weise, in eine Ligation mit einem geeigneten Vektor eingebracht, in kompetente Zellen transformiert, ausplattiert und in geeigneter Weise isoliert. Eine und/oder mehrere Komponenten dieser Abfolge können auch in immobilisierter Form eingesetzt werden.

Durch Kombination der verschiedenen Verfahrensschritte und/oder Sequenzen bzw. Teilen davon ist es beispielsweise möglich, bestimmte cDNA-"Gene" zu identifizieren und /oder zu isolieren ggfs. genomische Sequenzen zu identifizieren und/oder zu isolieren. Proteine herzustellen (Expressions-Systeme) und weitere interagiernde DNA- und/oder RNA-Sequenzen zu isolieren. Dabei können beispielsweise auch Antikörper (gegen Proteine und/oder Peptide und/oder DNA und/oder RNA) eingesetzt werden.

Auch "differentielles Foot-Printing" kann durch eine Kombination von erfindugnsgemäßen Schritten durchge-

führt werden.

Eine mögliche (Weiter-) Verarbeitungsmethode für gewonnene cDNA ist im Folgenden beschrieben. Im Folgenden ist in schematischer Weise die Reaktionsabfolge zur Isolierung und/oder Identifizierung von DNA-und/oder RNA-Sequenzen, welche "Open Reading Frames (ORFs) darstellen, geschildert. Dabei wird beispielsweise eine λ-Phagen DNA mit einer "Frame-Shift-Mutation" in einem geeigneten Gen (z. B.: das lac Z Gen) verschen. Eine der oben gewonnenen cDNA-Populationen wird mit diesem Vektor ligiert. Dabei hebt statistisch jedes 18te ORF die Mutation wieder auf. Dann wird in einen geeigneten Wirt transformiert und bei geeigneter Temperatur z. B. auf Minimalmedium Platten, welche als einzigen Zucker Lactose enthalten, gezüchtet, wobei nur Hybridmoleküle, die die "Frame-Shift-Mutation restauriert haben, enthaltende Zellen wachsen können. Eine Induktion der Phagen liefert Plaques zur Isolierung entsprechender Klone.

Zur Erläuterung der biochemischen Grundoperationen, Begriffe und Anglizismen wird auf die zum Stand der Technik angegebene Literatur und dort zitierte Literatur, sowie auf angegebene Lehrbücher verwiesen.

Die folgenden Beispiele stellen keine Einschränkung der vorliegenden Erfindung dar.

20

### Beispiele

#### Nick Translation

25 Materialien: Nick-Translations Puffer 10 x:

0,5 M Tris-HCl pH 7,5 100 mM MgCl 10 mM DTT

30

DNA Polymerase I E. Coli DNAse 10 mg/ml Nukleotide: dATP, dTTP, dGTP, α<sup>32</sup>PdCTP NT-Mix: je 0,5 M dATP, dTTP, dGTP, Biogelsäule EDTA 250 mM

Gesamtvolumen 20 µl

- 5 μl α<sup>32</sup>PdCTP in Speed Vac eintrocknen
- 2 μl NT-Puffer zugeben
- 3 μl Nucleotid-Mix zugeben
- X μl DNA zugeben (Plasmide 0,5 μg, Genomisch 1-2 μg)
  - X μl H₂O zugeben
  - 1 μl DNA-Polymerase l zugeben = 10 U
  - 1 ul DNAse 1 : 100 000 zugeben
- mischen
- 1.5-2 h bei 15° lassen
  - 2,4 μl EDTA 250 mM zugeben
  - auf Biogelsäule auftragen
  - Fraktionen à 400 μl nehmen
  - je 1 µl im Eppendorf Tscherenkov Strahlung messen

50

60

Nucleotid-Mix: je 0,5 M dATP, dTTP, dGTP DNAse 10 mg/ml 1: 100 000 in H<sub>2</sub>O verdünnt

### Reparatur der ds DNA Enden ('End-polishing')

Materialien: T 4 DNA Polymerase 1 U/μl

- 100 µl 2ter Strang Synthese Reaktion
- 8 μl T 4 DNA Polymerase = 8 U
- bei 15° > 6 Std. inkubieren
  - 0.1 Vol. LiCl 4 M zugeben
  - 3 Vol. EtOH
  - bei -20° ON fällen
  - abzentrifugieren 20 min. Eppendorf
- Pellet trocknen lassen
  - in 40 μl H<sub>2</sub>O aufnehmen

## c-DNA Synthese 1ter Strang

Materialien:	·	J	
Tris—HCl pH 8,5 2 M MgCl <sub>2</sub> 0,1 M NaCl 0,5 M			5
Nucloetide: dATP, dTTP, dGTP, dCT Actinomycin D RNAsin 40 u/µl DTT Random Primer pd (N) <sub>6</sub> Reverse Transcriptase	P α <sup>35</sup> SdCTP	·	10
HCl 1 M NaOH 0,2 M NaAc 0,5 M SDS 1%			
Biogelsäule Szintillationscocktail PAA-Harnstoff Gel			20
Reaktions Volumen 100 μl:		•	25
<ul> <li>2,5 μl Tris — HCl pH 8,5</li> <li>6 μl MgCl<sub>2</sub></li> <li>12 μl NaCl</li> <li>1 μl dATP</li> <li>1 μl dTTP</li> <li>1 μl dGTP</li> <li>1 μl dGTP</li> <li>1 μl dCTP</li> </ul>	2 M 0,1 M 0,5 M 100 mM 100 mM 100 mM 1 mM	50 mM 6 mM 60 mM 1 mM 1 mM 1 mM 10 mM	30
<ul> <li>1 μl Actinomycin D</li> <li>2,5 μl RNAsin</li> <li>2 μl DTT</li> <li>10 μl Random Primer</li> <li>25 μl α<sup>35</sup>SdCTP</li> </ul>	10 mg/ml 40 u/µl 1 M 0,1 µg/ml	100 μg/ml 1 υ/μl 20 mM 10 μg/ml	35
10 µl Reverse Transkriptase25 µl RNA2 Std. 42°100 µl NaOH 0,2 M zugeben25 min. 70° (Hydrolyse)auf Eis kurz abkühlen	200 U/μl 100 μg total RNA bzw.	200 U/μgRNA 10 μg PolyA+	40
–20 µl HCl 1 M zugeben –22 µl NaAc 2 M zugeben –24 µl SDS 1% zugeben			45
<ul> <li>2 μl in Eppendorf geben</li> <li>20 μl Szintillationscocktail zugel</li> <li>gut mischen und im Counter mit</li> <li>3 – 5 Mio. cpm auf 6% 0,5 mm P</li> <li>Rest der Reaktion auf Biogel-Sä</li> </ul>	offenem Fenster messen AA-Harnstoff Gel checken		50
– 10 Fraktionen à 400 μl nehmen – je 10 μl + 100 μl Cocktail messe – Fraktionen bei – 20° aufheben	n		55
vor weiterer Verwendung:  — Interessante Fraktionen in Speed  — 0,1 Vol LiCl 4 M zugeben  — 2,5 Vol EtOH zugeben  — ON bei — 20° fällen	l Vac auf 100 μl einengen		60
Materialien: second strand buffer 10 x: Random Primer pd (N) <sub>6</sub>	c – DNA Synthese 2ter St	rang	65

```
Nucleotide
     T 4 DNA Ligase
    E. Coli Polymerase I
    ATP 10 mM
    Reaktionsvolumen 100 µl:
            50 μl Einzelstrang c—DNA
            2 \mu l Primer = 200 ng (100 ng/\mu ll)
         - 10 ul 10 x ss-Puffer
10
         — 18 μl H₂O
         - annael 2 Std. bei 56°
            kurz auf Eis abkühlen
             2 μl ATP 10 mM

    je 2 µl dATP, dTTP, dGTP, dCTP 100 mM zugeben

15
             6 ul Ligase
             4 µl Polymerase

    bei 15° ON inkubieren

    die Reaktion wurde direkt zum Reparieren der Enden eingesetzt
                                                     Ligationen:
    Materialien: Ligase Puffer 10 x:
25
    ATP 2 mM
    T 4 DNA Ligase
    Reaktionsvolumen: 20-100~\mu l abhängig von den zu ligierenden Enden, sowie der DNA Menge
    z. B. für 20 µl:

 2 μl Ligase Puffer 10 ×

         -2 \mu l ATP 2 mM
         x μl DNA ca. 0,1 – 0,5 μg
         — y μl H₂O
35
         -1 \mu l T 4 DNA Ligase = 10 U
         - bei 15° mindestens 18 Std. ligieren
    Reaktionsmischung kann direkt in die Transformation eingesetzt werden
    Southern Blot:
         - übliches Agarose Gel mit EtBr
         - nach Lauf normal photographieren
         - Gel in 0,4 M NaOH, 0,6 M NaCl 30 min. bei RT unter leichtem Schütteln lassen
45
         - ebenso 30 min in 1,5 M NaCl, 0,5 M Tris-HCl pH 7,5 lassen

    Filter vorbereiten:

         Seite B markieren
         mit Bidest benetzen
         15 min. in 10 × SSC lassen
50
         - Blot wie üblich aufbauen
            mindestens 16 Std. blotten
            Blot wie üblich abbauen
            kurz in 0,4 M NaOH spülen
         — in 0,2 M Tris—HCl pH 7,5—2x SSC
55
         - Lufttrocknen
         - bei 80° 30 min. backen
    Double strand sequencing:
60
         - 2 μl DNA supercoiled in TE (Mini Prep DNA possible??)

    add 20 μl 0,2 M NaOH, 0,2 M EDTA

    5 min. RT

    add 2 µl 3 M NaAc pH 4,8 (Lösung C Plasmid Prep)

 add 2 Vol. EtOH 30 min. 20°

            [wash 2 times with 70% etOH]
```

spin Eppendorf 20 min. full speed

dry Pellet speed vac

<ul> <li>annea</li> <li>cool d</li> <li>add 3</li> <li>20 mir</li> <li>add 2</li> <li>20 min</li> </ul>	ul chase sol. 1. 37° ul stop sol. 95°	5
loud 3	DNA – RNA Hybridisierung in Kapillaren	10
Materialien: 1t Überschuß RN 50 µl Mikropip Hybridisierung	er Strang c—DNA IA petten	15
NaPi pH 6,8 NaCl EDTA pH 5,2 Poly U	120 mM 820 mM 10 mM 10 µl/ml	20
— ca. 200 — c—DN — 20 min.	nte Ausbeute einer 1ter Strang c — DNA Synthese in 20 µl Hybridisierungspuffer aufnehmen µg total RNA in 30 µl Hybridisierungsp. aufnehmen  A Lösung zur RNA Lösung geben   auf 70° erhitzen   auf 70° erhitzen	25
<ul><li>kontro</li><li>eventuell 2</li><li>bei 60°</li></ul>	llieren ob die Kapillaren an beiden Enden vollständig zugeschmolzen sind unter dem Binokular Zuschmelzen wiederholen mindestens 100 Std. hybridisieren	30
Anschließend F	IAP-Säule	
Materialien: Bio 5 mM Tris – HO 5 mM NaCl	Ñ pH 7,8	35
Pasteurpipette Glaswatte silani		40
<ul> <li>Biogel a</li> <li>möglich</li> <li>wenn B</li> <li>letztlich</li> </ul>	ig Glaswatte in die Pipette stopfen auffüllen ist ohne Luftblasen iogel sich gesetzt hat, nachfüllen i sollte das Gelbett bei der Einschnürung der Pipette sein gel Puffer äquilibrieren 2—3 ml	45
	anz einsinken lassen	50
<ul> <li>Probe a</li> </ul>	uftragen im gleichen Volumen der Fraktionen chende Anzahl Fraktionen nehmen	
<ul><li>Probe a</li><li>entsprea</li></ul>	chende Anzahl Fraktionen nehmen  Hydroxylapatit-Säule (HAP)	55
— Probe a — entspred Materialien: Hyd Immantelte Säu Elutionspuffer H 1 Mol Na <sub>2</sub> HPO	chende Anzahl Fraktionen nehmen  Hydroxylapatit-Säule (HAP)  droxylapatit SC Serva Suspension 10—20% reinst	55
— Probe a — entspree  Materialien: Hyo  Immantelte Säu  Elutionspuffer H  1 Mol Na <sub>2</sub> HPO  laraus  PB 10 = 10 r  PB 120 = 120 r	Hydroxylapatit-Säule (HAP)  droxylapatit SC Serva Suspension 10 → 20% reinst le  derstellen 1 M NaPi ungepuffert  4 · 2 H <sub>2</sub> O (MW177,99) + 1 Mol NaH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> · H <sub>2</sub> O (MW137,99)/2 l]  nl 1 M NaPi, pH 6,8 mit H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub> nl 1 M NaPi, pH 6,8 mit NaOH  nl 1 M NaPi, pH 6,8 mit NaOH  nl 1 M NaPi, pH 6,8 mit NaOH	55 60

- setzen lassen und nachfüllen bis Säulenbett ca. 4 cm hoch - Oberfläche nicht trockenwerden lassen PB 10 aufgeben - mit 2-3 Säulenvolumen PB 10 äquilibrieren die Hybridisierungsprobe mit H<sub>2</sub>O 1:10 verdünnen die gesamten 500 µl in die Säule einsinken lassen 5 noch einmal 500 µl PB 10 dazugeben jeweils 1 ml Fraktionen nehmen nach 10 Fraktionen PB 120 aufgeben erneut 10 Fraktionen nehmen dann 10 Fraktionen PB 400 10 jeweils 50 µl aller Fraktionen mit je 500 µl Cocktail bei offenem Fenster messen - die Fraktionen, die die Einzelstränge enthalten in der Speed Vac auf 250 µl einengen - die DNA kann direkt zur Synthese des zweiten Stranges eingesetzt werden 15 Sequenziergel Materialien: 2 Glasplatten 40 × 20 cm Spacer 0,2 mm stark Kamm 0,2 mm Laufpuffer Tris-Borat 10x: 89 mM Tris - Base 89 mM Borsäure 2 mM EDTA Probenpuffer: TBE 1 × 90% Formamid 0,2% Xylene Cyanol 0,2% Bromphenolblau 0,4% Orange G Dimethyldichlorosilan Harnstoff Acrylamid Bisacrylamid Ammoniumpersulfat N,N,N,N-Tetramethyläthylendiamin (TEMED) Acrylamid Stock ansetzen: 30 g Acrylamid 40 1 g Bisacrylamid pro 100 ml Wasser - 25% Ammoniumpersulfat-Lösung ansetzen Glasplatten sehr gut reinigen (EtOH) Glasplatte mit "Ohren" auf einer Seite silanisieren 45 einer Glasplatte an 3 Seiten Spacer auflegen silanisierte Platte mit silanisierter Seite innen auflegen mit Klemmen zusammenhalten evtl. mit Agarose abdichten Gel in Saugflasche vorbereiten: 50 22,5 g Harnstoff 20 ml H<sub>2</sub>O - 10 ml Acrylamid Stock 5 ml TBE 10  $\times$ - Gel unter Erwärmen lösen 55 mit Wasserstrahlpumpe entgasen 100 ul Ammoniumpersulfat zugeben 20 µl TEMED zugeben kurz mischen Gel zügig mit 50 ml Pipette zwischen die Glasplatten gießen - Kamm einstecken waagerecht hinlegen und Polymerisation abwarten nach polymerisieren unteren Spacer vorsichtig entfernen - Gel in Apparatur einspannen Laufpuffer 1 x auffüllen 65

Luftblasen unter dem Gel entfernen
 vorsichtig den Kamm herausziehen
 Gel 2-3 h bei 2000 V vorlaufen lassen

<ul> <li>durch die Sequenzierreaktion vorbereitete Proben auftragen mit einer Hamilton Spritze vor jedem Probenauftrag die entsprechende Geltasche mit Puffer ausspülen</li> </ul>	
<ul> <li>2000 V anlegen</li> <li>nach ca. 3 h Röntgenfilm in der Dunkelkammer auflegen</li> <li>Film am nächsten Tag entwickeln</li> </ul>	5
Genomischer DNA Prep. aus gefrorener Leber	
Materialien: flüssiger N₂ Mörser mit Pistill RNAse 10 mg/ml Phenol gesättigt mit TE + 0,1%	10
Hydroxychinoline	
TE LiCl 4 MM Isopropanol Proteinase K 10 mg/ml SDS 10%	15
Puffer: 1/2 TE + 1/2 EDTA 0,2 M und 0,3 M NaCl	20
<ul> <li>Leber im Mörser in flüssigem N<sub>2</sub> zu Staub zerkleinern mit gekühltem Pistill</li> <li>Staub mit gekühltem Löffel in 20 ml Puffer geben</li> <li>in Falcon Tubes füllen</li> <li>200 μl RNAse zugeben</li> </ul>	25
<ul> <li>mischen</li> <li>2 ml 10% SDS zugeben</li> <li>30 min. bei RT rühren</li> <li>2 ml Proteinase K zugeben</li> <li>bei 4° Schütteln bis Lösung klar geworden ist (mind. ON)</li> <li>evtl. nochmals Proteinase zugeben</li> <li>Phenol Extraktion je 2-3 Std.</li> </ul>	30
- Phasen trennen durch Zentrifugation Sorvall SS 34 4 min 2500 rpm - Phenolphase (unten) vorsichtig entfernen - 2-3mal wiederholen - zentrifugieren SS 34 20 min. 10 000 rpm  (Theretand goton TE dialysis on gun achtet 1 Std hei RT deneals)	35
<ul> <li>Uberstand gegen TE dialysieren zunächst 1 Std. bei RT, danach</li> <li>ON im Kühlraum wobei ein Faktor von 1000 unbedingt erreicht werden sollte</li> <li>0,1 Vol. LiCl 4 M zugeben</li> <li>0,6 Vol. Isopropanol zugeben</li> <li>bei RT ON schütteln</li> <li>abzentrifugieren SS 34 20 min. 4000 rpm 4°</li> <li>500 µl TE zugeben und ON bei 4° lösen lassen</li> </ul>	40
Formaldehyd-Gel	45
Materialien: Agarose Typ IV	
Gene Screen Puffer 10 x : 120 mM Tris — HCl 60 mM NaAc 3 mM EDTA	50
oH 7,4 Formaldehyd 37% Formamid Ladepuffer EtBr (10 mg/ml)	55
Vorbereitung Gel	
Gesamtmenge 100 ml:	60
<ul> <li>1 g Agarose Typ IV</li> <li>73 ml H<sub>2</sub>O</li> <li>10 ml Gene Screen Puffer 10 ×</li> <li>unter erhitzen lösen</li> </ul>	65
etwas abkühlen lassen 16,2 ml Formaldehyd zugeben	

#### - Gel gießen

#### Vorbereitung Probe

- RNA 30 min. bei 13 krpm abzentrifugieren
  - Überstand vorsichtig abnehmen
  - Speed Vac trocknen
  - Pellet in Mix aufnehmen je nach Slotgröße
  - bei RT schütteln bis Pellet gelöst
  - 10 min. auf 70° erhitzen
    - Ladepuffer zugeben nach Slotgröße
    - Gel laden
    - bei 20 V 24 Std. laufen lassen.
    - 1 min. in 15 µl EtBr/l H2O färben
- photographieren 15

#### GTC-RNA-Präparation

#### Materialien: PBS

GTC:

10

- Guanidinthiocyanat 50 g
- 0,5 g n-Lauryl-Sarkosin
- 2,5 ml 1 M NaCi
- 14 M β-Mercaptoethanol 0,7 ml
- 0,7 ml 14 M β-Mercap 0,33 ml 30% Antifoam
  - pH 7 mit NaOH einstellen
  - durch Faltenfilter gießen
  - filtrieren durch Millipore Millex GS 0,22 μm
  - im Dunklen aufheben
- CsCl-Kissen:
  - 7,5 M CsCl
  - 0,1 M EDTA pH 7,2
  - 5 mM β-Mercaptoethanol
  - Depc H<sup>2</sup>O: 0,1% Diethylpyrocarbonat autoklavieren
- LiCl 4 M
  - **EtOH** 
    - Zellen bei 4° abzentrifugieren
    - Pellet in sterilem PBS aufnehmen
- erneut abzentrifugieren (20 min. 2600 rpm) 40
  - nochmals waschen
  - Pellet in GTC aufnehmen ca. 6 Vol.
  - augenblicklich heftig vortexen
  - in Polyallomer Tubes f
    ür SW 40 Rotor 6 ml steriles CsCl-Kissen f
    üllen
- je 6 ml der Zellsuspension geben 45
  - mit GTC austarieren
  - 20 Std. bei 31 krpm 20° zentrifugieren
  - überstand vorsichtig mit gebackener Pasteurpipette abnehmen
  - bis ca. 1 cm über den Boden des Tubes
- Rest abgießen 50
  - Pellet trocknen lassen
  - 450 μl steriles Depp-H₂O zugeben
  - bei 4° ON schütteln lassen
  - in gebackene Eppendorf überführen
- 0,1 Vol. LiCl 4 M zugeben 55
  - 2 Vol Ethanol zugeben
  - bei -20° aufnehmen

#### Mini-Prep

Materialien: Phenol mit NaAc 0,3 M pH 5 gepuffert

Extraktionspuffer:

NaAc pH 5 0,3 M

SDS .

10 mM EDTA

0,2%

**PBS** 

Chloroform

LiCl 4 M

<ul> <li>zentrifugieren je nach Zellart (z. B. 15 min 2000 rpm)</li> <li>waschen in 2 ml PBS</li> <li>Überstand abnehmen</li> <li>1 ml 70° heißes Phenol zugeben</li> <li>vortexen</li> <li>200 µl Extraktionspuffer zugeben</li> <li>vortexen</li> <li>1 ml Chloroform zugeben</li> <li>vortexen</li> <li>2 min 10 krpm zentrifugieren</li> <li>wäßrige Phase in neues Eppendorf überführen</li> <li>nochmals extrahieren</li> <li>1 Vol. 4 M LiCl zugeben</li> <li>bei 4° ON fällen</li> </ul>	1
Northern Blot	t
a) Blotten	
<ul> <li>Normales Formaldehyd Ge!</li> <li>nach Photo <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Std. in H<sub>2</sub>O entfärben</li> <li>Filter vorbereiten wie Southern</li> <li>normalen Blot aufbauen</li> <li>mind. 16 Std. blotten</li> </ul>	20
<ul> <li>Filter in 2 × SSC kurz waschen</li> <li>Lufttrocknen</li> <li>bei 80° 2 Std. backen</li> </ul>	25
b) Hybridisierung	
<ul> <li>bei 37° in Church-Puffer 2 – 3 Std. vorhybridisieren</li> <li>500 000 – 1 000 000 cpm/ml der Probe 10 min. bei 95° kochen</li> <li>bei 37° ON in Church-Puffer hybridisieren</li> <li>heiße Probe abgießen (Ausguß)</li> </ul>	30
<ul> <li>3 × 5 min. mit warmer Waschlösung bei 37° waschen</li> <li>1 Std. waschen</li> <li>naß exponieren bei —70°</li> <li>nach einer Nacht Film entwickeln</li> </ul>	35
- Signal besichtigen	40
Herstellung Kompetenter E. Coli-Zellen	
Unter Kompetenten Zellen versteht man Bakterien-Zellen, die eine erhöhte Aufnahmefähigkeit für exogene DNA besitzen. Dies beruht auf Änderungen in der Struktur der Membranen, wobei der genaue Mechanismus unbekannt ist. Erreicht wird dies durch Behandlung der Zellen mit anorganischen Ionen.	45
Erforderliche Materialien: 1 Kolonie E. Coli HB 101 oder 7118 LB-Vollmedium 100 mM CaCl <sub>2</sub> (4°)	50
Durchführung	•••
1 Tag:	
· — animpfen von 5 ml LB einer Kolonie — inkubieren bei 37° ON	55
2 Tag:	
<ul> <li>inokulieren von 200 ml LB mit 1 ml der ON Kultur</li> <li>bei 37° bis zur OD 600 = 0,2 wachsen lassen</li> <li>abzentrifugieren bei 4°, Sorvall GSA 6000 rpm 10 min</li> </ul>	60
ab hier alle Schritte im Kühlraum durchführen  — abgießen des Überstandes  — aufnehmen des Pellets in 100 ml CaCl <sub>2</sub> — resuspendieren  — 20 min auf Eis lassen	65

- abzentrifugieren wie oben
- abgießen des Überstandes
- aufnehmen in 5 ml CaCl<sub>2</sub>
- resuspendieren
- in 400 μl Aliquots aufteilen
- sofort in flüssigem N2 einfrieren
- bei 70° aufheben

#### Transformation Kompetenter Zellen mit Plasmid DNA

Unter Transformation versteht man die Aufnahme von Fremd-DNA durch E. coli Zellen. Mit Hilfe von

eingeführten Resistenzgenen kann man transformierte Zellen selektionieren.

Erforderliche Materialien:
Kompetente Zellen s. DNA 1

Plasmid DNA

Agar-Platten mit entsprechendem Antibiotikum

#### Durchführung

20 1 Tag:

25

30

40

45

10

- 1 Aliquot Kompetente Zellen direkt in ein Eisbad geben
- im Eis auftauen lassen ca. 1/2 Std.
- 1ng Plasmid DNA zugeben in nicht mehr als 5 μl Volumen
- gut durchmischen
- 30 min auf Eis lassen
- 2 min 37°
- 2 min auf Eis lassen
- 600 μl LB zugeben
- 60 min bei 37°C lassen
- 30 sowie 300 μl auf je 1 LB-Platte mit Antibiotikum ausplattieren
- bei 37° ON inkubieren (umgedreht)
- 35 2 Tag:
  - Kolonien je Platte zählen
  - Transformationseffizienz bestimmen als: Kol/µg DNA

Plasmid Mini-Präparation

Die Mini-Präparation von Plasmiden dient dazu in relativ kurzer Zeit eine größere Anzahl unterschiedlicher Plasmide zu extrahieren, und analysieren zu können. Dabei wird in Kauf genommen, daß die DNA recht unsauber ist. Die Reinheit reicht jedoch aus, um z. B. einen Restriktionsverdau durchzuführen.

Erforderliche Materialien: 24 Plasmid enthaltende Kolonien

LB-Medium

Isopropanol

50 1% Agarose Gel

24 sterile große Reagenzgläser mit Kappen

Lösung A:

50 mM Glukose

25 mM Tris-HCl pH 8,0

10 mM EDTA pH 8,0

 $L\ddot{o}sung\;B;$ 

200 mM NaOH

60 1% SDS

Lösung C: 3 M NaAc pH 4,8

65 TE:

10 mM Tris — HCl pH 7,5 1 mM EDTA pH 7,5

## alle Lösungen autoklavieren, bis auf Lösung A

### Durchführung

1 Tag:	
<ul> <li>animpfen von 2 ml LB mit entsprechendem Antibiotikum mit einer Kolonie</li> <li>im Reagenzglas ON bei 37° inkubieren</li> </ul>	
2 Tag:	1
<ul> <li>1,5 ml jeder Kultur in Eppendorf überführen</li> <li>zentrifugieren 2 min mit Höchstgeschwindigkeit</li> <li>Überstand dekantieren</li> <li>Pellet in 100 µl Lösung A aufnehmen</li> <li>gut resuspendieren</li> <li>200 µl Lösung B zugeben</li> <li>gut durchmischen</li> </ul>	1
<ul> <li>5 min auf Eis lassen</li> <li>170 µl Lösung C zugeben</li> <li>gut durchmischen</li> <li>15 min auf Eis lassen</li> </ul>	2
<ul> <li>10 min abzentrifugieren</li> <li>400 µl Überstand in frisches Eppendorf überführen</li> <li>400 µl Isopropanol zugeben</li> <li>gut durchmischen</li> <li>15 min bei – 20° lassen</li> </ul>	2
10 min zentrifugieren  10 min zentrifugieren  Überstand abnehmen  Pellet 5 min in Speed Vac trocknen  Pellet in 200 μl TE aufnehmen  10 μl auf ein Agarose Gel auftragen (s. Agarose Gel)  bei -20° aufheben	3
Restriktionsenzym-Verdau	3:
Mit Hilfe eines Verdaues mit Restriktionsenzym(en) charakterisiert man z. B. Plasmide und deren Inserts. Man erhält so eine charakteristische Restriktionsfragment-Kartierung, indem man die erhaltenen Fragmente auf einem Gel auftrennt und in der Regel mittels eines interkalierenden Farbstoffes unter UV-Licht sichtbar macht.	4(
Erforderliche Materialien:	
Entsprechenden Enzympuffer 10fach konzentriert (10 × ) Bidest Wasser DNA ca. 0,5 µg pro Verdauung Restriktionsenzym ca. 2—5 U/µg DNA	45
Durchführung	
1 Tag: Allgemein:	50
<ul> <li>entsprechende DNA-Konzentration einstellen ca. 0,5 μg/1 – 2 μl</li> <li>zusammenpipettieren in Eppendorf-Reaktionsgefäß: (Endvolumen: 10 μl)</li> <li>μl Enzympuffer 10 ×</li> <li>- 2 μl DNA</li> <li>- 7 μl H<sub>2</sub>O</li> <li>μl Enzym</li> </ul>	55
Enzym zuletzt zugeben und so kurz wie möglich aus Gefrierschrank holen  — bei 37° 60 min inkubieren  — Agarosegelelektrophorese durchführen bei Plasmid Mini-Präparation:  — 10 µl Mini-Prep DNA (ohne Konzentrationsbestimmung	60
<ul> <li>1,5 μlEnzym-Puffer 10 ×</li> <li>1 μl RNAse (gekocht 10 mg/ml)</li> <li>1 μl H₂O</li> <li>1,5 μl Enzym</li> <li>90 min bei 37° inkubieren</li> </ul>	65

#### - Agarosegelelektrophorese

#### Agarose-Gel-Elekrophorese

- Die Elekrophorese in Agarose-Gelen dient in der Regel dazu, DNA oder auch RNA ihrer Größe nach aufzutrennen. Je nach Größe der zu erwartenden Fragmente wird die Agarose-Konzentration gewählt. Je kleiner die Stücke, desto höher die Konzentration. Übliche Konzentrationen bewegen sich zwischen 0,8 und 2% Agarose. Die Auftrennung erfolgt bei einem pH von 7,8 in einem elektrischen Feld bei 60-80 V. Die DNA-Fragmente wandern zu Anode.
- Erforderliche Materialien:

Agarose Typ IV Kammer zum Gießen des Gels mit Kamm

Laufkammer
Power Supply
Laufpuffer Tris-Acetat 10 x:
400 mM Tris-Base
50 MM NaAc

10 mM EDTA mit Essigsäure auf pH 7,8 einstellen

Probenpuffer: Tris-Acetat Puffer 1 ×

0,25% Bromphenolblau 0,25% Xylene Cyanol 60 mM EDTA 50% Glycerin

Ethidiumbromid 10 mg/ml

#### Durchführung

- Erforderliche Menge Agarose abwiegen
  - für 100 ml 1% Gel 1 g Agarose alle Angaben für 100 ml Gel
  - 10 ml 10 × Puffer zugeben
  - auf 100 ml mit Bidest auffüllen
  - unter Erwärmen lösen
  - 5 μl EtBr zugeben

40

45

55

- Kamm in die Gießkammer einsetzen
- gelöstes Gel in die Kammer gießen
- erstarren lassen
- 1 | Laufpuffer (1 x) ansetzen
- 50 μl EtBr zugegeben
  - Kamm vorsichtig entfernen
  - Gel in die mit Puffer gefüllte Kammer legen
  - Gel 1-2 cm mit Puffer bedecken
  - Probe mit 4 μl Probenpuffer versetzen
- 50 kurz zentrifugieren
  - Probe vorsichtig in die Taschen laden
  - 60-80 V Spannung anlegen
  - Laufrichtung von nach +
  - nach 2-3 Std. Polaroidphoto anfertigen

## Sequenzierung nach Sanger

Die DNA-Sequenzierung versetzt uns in die Lage die Reihenfolge der vier Nucleotide in einer beliebigen DNA zu bestimmen. Hierzu gibt es unterschiedliche Methoden. Die beiden meist angewendeten sind chemische Spaltung nach Maxam und Gilbert, sowie die Kettenabbruchmethode nach Sanger.

Die hier verwendete Kettenabbruchmethode basiert auf dem Einbau von Nucleotidanalogen und dem daraus resultierenden Abbruch der Kette, die durch die Polymerase synthetisiert wird. Als Nucleotidanaloge werden 2',3'-Dideoxynucleotide eingesetzt. Die Markierung erfolgt mittels eines 35S-Nucleotids (in diesem Falle dCTP). Anschließend erfolgt die Auftrennung der erhaltenen Fragmente in einem Polyacrylamid-Gel. Das entstehende Bandenmuster wird durch einen Röntgenfilm sichtbar gemacht.

Erforderliche Materialien: F1-Phagen

LB-Medium Kolonie mit pEMBL-Plasmid o. ä. oder M 13-Phagen TM-Puffer 10 x: 100 mM Tris—HCl pH 8,5 50 mM MgCl <sub>2</sub>	5
Chase Lösung: 0,25 mM dNTP-Mix (dATP + dTTP + dGTP + dCTP)	,
Dideoxy/Deoxy-Mischung: "C" 20 μM ddCTP, je 37,5 μM dATP, dGTP, dTTP "A" 100 μM ddATP, 5,4 μM dATP. je 54 μM dGTP, dTTP "G" 100 μM ddGTP, 5,4 μM dGTP, je 54 μM dATP, dTTP "T" 450 μM ddTTp, 5,4 μM dTTp, je 54 μM dGTP, dATP	10
alle Mischungen in 10 mM Tris—HCl pH 8,0,5 mM MgCl <sub>2</sub> ,7,5 mM DTT  35S dCTP (500 Ci/mM, 10 mCi/ml)  DNA-Polymerase I großes Fragment (Klenow-Fragment)  Stop-Lösung: Probenpuffer + 10 mM EDTA	15
M 13-Primer kleine Mikrotiterplatten TE-Puffer PEG-Lösung 20% + 14,6% NaCl Phenol mit Tris – HCL 10 mM pH 9 equilibriert	20
Chloroform LiCl 4 M Ethanol	25
Durchführung	
a) Herstellung des Templates	30
1 Tag:  — 1 ml LB-Medium + Antibiotikum mit einer Kolonie animpfen — bei 37° ON inkubieren	
2 Tag:	35
<ul> <li>3 ml LB-Medium + Antibiotikum mit 100 μl ON-Kultur animpfen</li> <li>bei 37° bis OD 600 = 0,2 wachsen lassen (= 2 × 10<sup>8</sup> Bakt/ml) ca. 60 min</li> <li>mit F 1-Phagen infizieren mit 20 pfu/Bakt.</li> <li>bei 37° inkubieren 5 – 6 Std.</li> </ul>	40
<ul> <li>in zwei große Eppendorf transferieren</li> <li>zentrifugieren 10 min bei 14 000 rpm</li> <li>Überstand in frische Eppendorf transferieren</li> <li>zentrifugieren wie oben</li> <li>ein Eppendorf zur Reserve bei 4° aufheben</li> </ul>	45
<ul> <li>in zweites Eppendorf (1,1-1,2 ml) 150 μl 20% PEG, 14,6% NaCl zugeben</li> <li>10 min bei RT lassen</li> <li>5 min zentrifugieren</li> <li>nochmal zentrifugieren und Überstand gründlich abheben</li> <li>Pellet in 200 μl TE aufnehmen</li> </ul>	50
<ul> <li>60 min bei RT lassen</li> <li>Phenol (pH 9) extrahieren 1 x</li> <li>Chloroform extrahieren 1 x</li> <li>zugeben 1/10 Vol. LiCl 4 M + 2,5 Vol. EtOH</li> </ul>	55
- bei - 20° ON lassen  3 Tag:	
<ul> <li>zentrifugieren 10 min 14 000 rpm</li> <li>Pellet mit 70% EtOH waschen</li> <li>10 min in Speed Vac trocknen</li> <li>Pellet in 30 µl H<sub>2</sub>O aufnehmen</li> </ul>	60
<ul> <li>1 μl auf Agarose-Gel kontrollieren</li> <li>bei -20° aufheben</li> </ul>	65

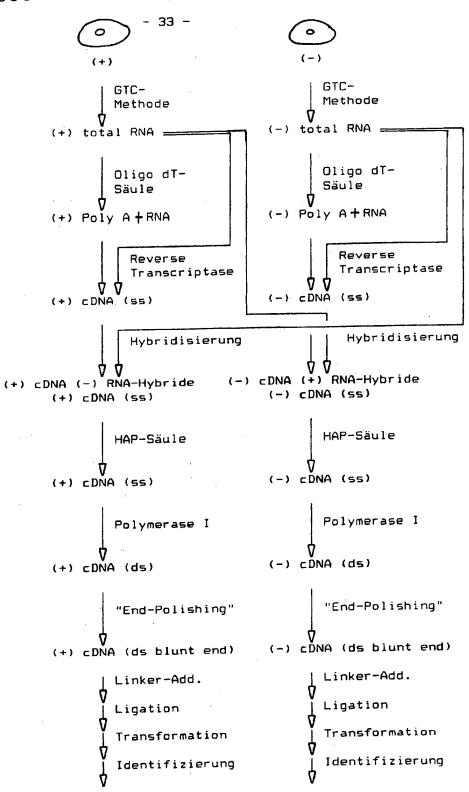
### b) Annealing des Templates

7,5 μl Template in Eppendorf geben
 5 μl M 13 Primer-Mix zugeben (24 μl TM + 2,4 μl = 6 ng Primer + 21,6 μl H<sub>2</sub>O)
 bei 60° 60 min annealen lassen
 auf RT abkühlen lassen
 c) Sequenzierreaktion
 in kleiner Mikrotiterplatte vorbereiten: 4 × je 2 μl "A" bzw. "C" bzw. "G" bzw. "T" Mix – folgende Mischung herstellen:
 10 μl Annealing-Reaktion
 + 2,5 μl <sup>35</sup>S dCTP
 + 2 μl Klenow-Fragment (5 U/μl)
 gut mischen
 jeweils 3 μl dieser Mischung in die Mikrotiterplatte geben
 bei 37° 20 min inkubieren
 je 2 μl Chase Lösung zugeben
 bei 37° 20 min lassen
 je 4 μl Stop-Puffer zugeben
 bei 95° 2 min lassen
 davon 2,5 μl auf Sequenziergel laden.

19. Januar 1989

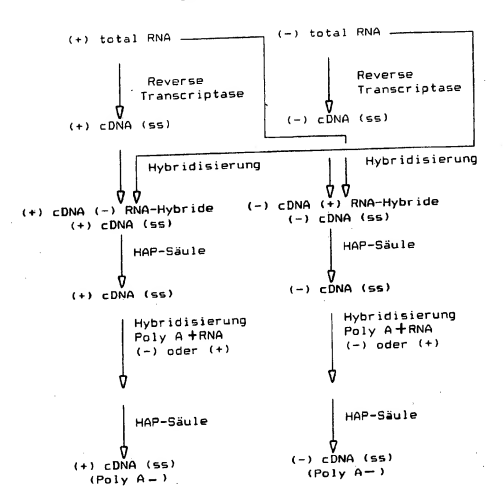
Nummer: Int. Cl.<sup>4</sup>:

Anmeldetag: Offenlegungstag:



FIGUR 1

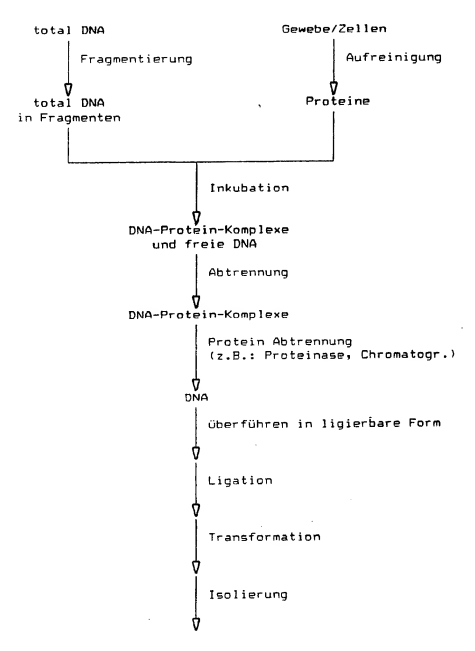
3722958



FIGUR 2

3722958

- 35 -



FIGUR 3